## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-189041

(43)Date of publication of application: 21.07.1998

(51)Int.CI.

H01M 10/40 // C07C309/65

(21)Application number: 08-345216

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEM CORP

(22)Date of filing:

25.12.1996

(72)Inventor: SHIMA KUNIHISA

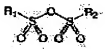
YASUKAWA SHIGEKI **MORI SHOICHIRO** 

## (54) ELECTROLYTE FOR LITHIUM SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a lithium secondary battery lectrolyte having the capability of keeping the decomposition of a carbon negative electrode at a low level, in relation to the progress of charging and discharging cycles, and ensuring the freedom of a recycling characteristic from deterioration by containing the prescribed amount of an alkane sulfonic acid anhydride, together with lithium salt as solute and an organic solvent used for the dissolution thereof.

SOLUTION: Regarding a lithium secondary battery electrolyte containing lithium salt as solute, the alkane sulfonic acid anhydride expressed by the formula where R1 and R2 are an alkyl group having carbons between 1 and 6, and an organic solvent for dissolving the lithium salt, the concentration of alkane sulfonic acid anhydride such as methane sulfonic acid anhydride in the electrolyte is taken at a value between 0.1 wt.% and 50 wt.%, or more preferably approximately between 0.3wt.% and 10wt.%. The alkane sulfonic acid anhydride reacts with a carbon electrode and forms a coat of high lithium ion transmission, thereby restricting the decomposition of the electrolyte. Also, LiPF6, LiClO4 or the like is used as the lithium salt, and ethylene carbonate, y-butyl lactone or the like is used as the organic solvent.



## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

09.06.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the xaminer's decision of rejection or application converted r gistration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## (19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平10-189041

(43)公開日 平成10年(1998) 7月21日

(51) Int.Cl.4

H01M 10/40

// C 0 7 C 309/65

識別記号

F I

H 0 1 M 10/40 C 0 7 C 309/65 Α

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 4 頁)

(21)出願番号	特願平8-345216	(71) 出顧人 000005968
		三菱化学株式会社
(22)出顧日	平成8年(1996)12月25日	東京都千代田区丸の内二丁目 5 番 2 号
		(72)発明者 島 邦久
		茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号
		三菱化学株式会社筑波研究所内
		(72) 発明者 安川 栄起
		茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号
		三菱化学株式会社筑波研究所内
		(72)発明者 森 彰一郎
		茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号
		次
		(74)代理人 弁理士 長谷川 曉司
		(1.4.14.7) Mary 2011 2011

## (54) 【発明の名称】 リチウム二次電池用電解液

## (57)【要約】

【課題】 充放電サイクルの進行にともなう炭素負極上の分解が少ないリチウム二次電池用電解液の提供。

【解決手段】 溶質としてのリチウム塩、式 (I) で示されるアルカンスルホン酸無水物

**(I)** 

〔式中の $R_1$  及び $R_2$  は各々独立して炭素数  $1\sim 6$  のアルキル基を表す。〕および前記リチウム塩を溶解する有機溶媒を含有するリチウム二次電池用電解液であって、前記アルカンスルホン酸無水物は、電解液中 $0.1\sim 5$  0 重量%の濃度で含有されることを特徴とするリチウム二次電解液。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 溶質としてのリチウム塩、式(1)で示 されるアルカンスルホン酸無水物

1

【化1】

〔式中、R1 及びR2 は各々独立して炭素数1~6のア ルキル基を表す。〕および前記リチウム塩を溶解する有 機溶媒を含有するリチウム二次電池用電解液であって、 前記アルカンスルホン酸無水物は、電解液中0.1~5 0 重量%の濃度で含有されることを特徴とするリチウム 二次電解液。

【請求項2】 アルカンスルホン酸無水物が、メタンス ルホン酸無水物である請求項1記載のリチウム二次電池 用電解液。

【請求項3】 リチウム塩が、LiPF6、LiCIO 4 LiBF4 CF3 SO3 Li (CF3 SO2) 2 NLiおよびLiAsF6 より選ばれた化合物である 請求項1記載のリチウム二次電池用電解液。

【請求項4】 有機溶媒が、炭酸エチレン、炭酸プロピ レン、炭酸ブチレン、炭酸ジメチル、炭酸エチルメチ ル、炭酸ジエチル、酢酸メチル、酢酸エチル、プロピオ ン酸メチル、プロピオン酸エチル、ィープチロラクト ン、1、2-ジメトキシエタンおよび1、2-ジエトキ シエタンから選ばれたものである請求項1記載のリチウ ム二次電池用電解液。

#### 【発明の詳細な説明】

## [0001]

【発明の属する技術分野】本発明はリチウム二次電池の 電解液に関するものである。特にリチウム二次電池用有 機溶媒電解液のサイクル特性の改良に関するものであ る。

#### [0002]

【従来の技術】近年、電子機器の小型化、携帯化にとも ない、高エネルギー密度の電池の開発が求められてい る。その有力候補として、コークス、黒鉛等の炭素材料 が、デンドライト状の電析リチウムの成長による内部短 絡の危険性がないため、以前から提案されていた金属リ チウム負極を用いたリチウム二次電池に変わる新しい負 40 極材料として注目されている。

## [0003]

【発明が解決しようとする課題】しかし、このような炭 素材料を負極に用いた場合でも、充放電サイクルの進行 とともに炭素負極上で有機溶媒電解液が分解して電池容 量が次第に低下するという問題があった。また、炭素材 料の黒鉛化度が高くなると、容量が大きくなる反面、有 機溶媒電解液を分解しやすくなり、サイクル特性が悪く なるという傾向がある。本発明は、充放電サイクルの進 池用電解液を提供することを目的とする。

## [0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、溶質としての リチウム塩、式(I)で示されるアルカンスルホン酸無 水物、

〔式中、R1 及びR2 は各々独立して炭素数1~6のア ルキル基を表す。〕および前記リチウム塩を溶解する有 機溶媒を含有するリチウム二次電池用電解液であって、 前記アルカンスルホン酸無水物は、電解液中0.1~5 0 重量%の濃度で含有されるリチウム二次電解液を提供 するものである。

## [0005]

【作用】本発明において、リチウム二次電池用電解液は アルカンスルホン酸無水物を含有しており、このアルカ ンスルホン酸無水物が炭素電極と反応して、リチウムイ 20 オン透過性の高い皮膜を炭素電極表面に形成し、この皮 膜が電解液の分解を抑制する。

#### [0006]

## 【発明の実施の形態】

リチウム塩:溶質としてのリチウム塩としては、従来リ チウム二次電池用電解液の溶質として使用されているも のが使用できる。例えばLiPF6、LiClO4、L iBF4、CF3 SO3 Li、(CF3 SO2) 2 NL i、LiAsF6 などである。溶質は、有機溶媒に溶解 される。電解液中の溶質の濃度は、0.5~1.5M (モル/リットル)である。

【0007】有機溶媒:溶質を溶解する有機溶媒として は、炭酸エチレン、炭酸プロピレン、炭酸プチレン、炭 酸ジメチル、炭酸エチルメチル、炭酸ジエチル、酢酸メ チル、酢酸エチル、プロピオン酸メチル、プロピオン酸 エチル、γープチロラクトン、1,2-ジメトキシエタ ン、1,2-ジエトキシエタンなどから選ばれたものを 単一溶媒として、あるいは複数の混合溶媒として用い る。有機溶媒は電解液中、18~96重量%用いられ

【0008】アルカンスルホン酸無水物:アルカンスル ホン酸無水物としては、メタンスルホン酸無水物、エタ ンスルホン酸無水物、プロパンスルホン酸無水物、ブタ ンスルホン酸無水物、ペンタンスルホン酸無水物、ヘキ サンスルホン酸無水物が例示される。本発明において、 アルカンスルホン酸無水物の含有量はリチウム二次電池 用電解液中0.1~50重量%、好ましくは0.3~1 0重量%である。同濃度が0.1重量%未満の場合は、 十分な厚さの皮膜が炭素電極表面に形成されないため、 炭素電極表面上における電解液の分解を抑制できず、サ 行にともなう炭素負極上の分解が少ないリチウム二次電 50 イクル特性が十分に改善できないためである。一方、同 3

濃度が50重量%を越えた場合は、皮膜が厚くなりすぎ てリチウムイオン透過性が悪くなる故に、極板の反応抵 抗が増大し、サイクル特性が低下する。このアルカンス ルホン酸無水物と有機溶媒の合せた使用量は、電解液中 68~96重量%であるのが好ましい。

【0009】リチウム二次電池:図1は、後述する実施例及び比較例において作製した炭素電極を正極とするリチウム二次電池(コイン型;直径20mm、厚さ16mm)の断面図である。このコイン型セルは、ステンレス製ケース1、ステンレス製封口板2、天然黒鉛を同シートに敷いた正極3、金属リチウムシートの負極4、有機溶媒電解液に浸された多孔性ポリプロピレンフィルムのセパレータ5、絶縁ガスケット6とから構成されている。

## [0010]

【実施例】以下、本発明を実施例により詳細に説明する。

#### 実施例1

図1に示すコイン型セル(リチウム二次電池)を作製した。ここで電解液は、炭酸エチレン(EC) 22.9gと炭酸プロピレン(PC) 21.0gを体積比5:5で混合した混合溶媒にLiPF6 5.6gを電解質として溶解させ、さらにメタンスルホン酸無水物を0.5g含有させた。電解液中のLiPF6の濃度は1.0M(モル/リットル)で、メタンスルホン酸無水物の濃度は1重量%である。

## 【0011】比較例1

アルカンスルホン酸無水物を含有しない電解液として、 炭酸エチレン(EC) 23.1g と炭酸プロピレン(PC) 21.2g を体積比5:5 で混合した混合溶媒に、  $LiPF_6$  5.7g を溶解させたものを用いる外は実施例1 と同様にしてコイン型セルを作製した。

【0012】(サイクル特性)実施例1および比較例1で得たコイン型セルについて、0.613mAで放電終止電圧0.0 Vまで放電した後、0.613mAで充電終止電圧1.0 Vまで充電して、各電解液を用いたコイン型セルのサイクル特性を調べた。その結果を図2に示

す。図2には、各コイン型セルのサイクル特性を、縦軸に炭素材料1g当たりの容量である炭素電極容量(mAh/g)を、横軸にサイクル数(回)をとったグラフを示した。同図が示すように本発明電解液を用いたコイン型セルの炭素電極容量は、比較電解液を用いた場合と比べ、初期サイクルから大きい。

【0013】また、図3で示すように、本発明の電解液を用いたコイン型セルの20サイクルでの容量維持率 (実施例1:93%)は、アルカンスルホン酸無水物を 含有しない電解液を用いた場合の同じサイクルでの容量 維持率(比較例1:85%)と比較して大きい。このことから、電解液に含有されるアルカンスルホン酸無水物により、炭素電極表面にリチウムイオン透過性の高い皮膜が生成し、充放電時の電解液の分解による容量低下が 抑制されることが理解される。

【0014】上記実施例では、アルカンスルホン酸無水物としてメタンスルホン酸無水物を用いた場合を例に説明したが、エタンスルホン酸無水物、プロパンスルホン酸無水物、ブタンスルホン酸無水物、ベンタンスルホンの大力、スルホン酸無水物を用いた場合にも同様な優れたサイクル特性を示す電解液を得ることができる。

#### [0015]

【発明の効果】リチウム二次電池用電解液中に含まれるアルカンスルホン酸無水物が炭素電極の表面で反応し、リチウムイオン透過性の高い皮膜(保護膜)が形成され、電極表面における電解液の分解劣化が抑制される。そのため本発明の電解液を用いたコイン型セルは、充放電サイクルの進行と共に起きる容量劣化が小さいなど、30 優れた特有の効果を発現する。

## 【図面の簡単な説明】

【図1】コイン型セルの断面図である。

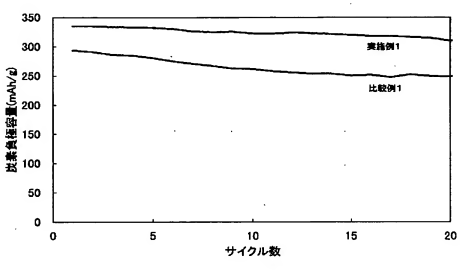
【図2】コイン型セルのサイクル特性を示すグラフである

【図3】コイン型セルの容量維持率を示すグラフである。

【図1】

2 ステンレス製封口板 4 金属リチウムシートの負債 6 絶縁ガスケット 5 セパレータ 3 天然無鉛を飼シートに敷いた正復 1 ステンレス製ケース

【図2】



【図3】

